⑩日本国特許庁(JP)

m 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭63 - 280758

(全10頁)

@Int_Cl_4

識別記号 LMP

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)11月17日

C 08 L 59/04 //(C 08 L 75:04

77:00)

7019-4J

請求項の数 1

63発明の名称

耐衝擊性成形材料

②特 昭63-104412

②出 願 昭63(1988) 4月28日

優先権主張

- 1987年4月29日93西ドイツ(DE)30P3714267.4

639発 明者

クラウス・ドルン

ドイツ連邦共和国ハナウ9・テオドール・ホイス・シュト

審査請求 有

ラーセ 81

79発 明 渚

ゲルハルト・モルロツ

ドイツ連邦共和国ハナウ9・ヴィルダウシユトラーセ3

包出 丽

デグツサ・アクチェン

ゲゼルシャフト

ドイツ連邦共和国フランクフルト・アム・マイン・ワイス

フラウエンストラーセ 9

の代理 人 弁理士 矢野 斂雄 外1名

発明の名称

耐衡擊性成形材料

- 特許請求の範囲
 - 1. 主として
 - (A) 少なくとも1種のポリオキシメチレン、
 - (B) 最高95までのショア硬さAおよび0℃ 未満のガラス転移温度を有する少なくとも
 - 1種の熱可塑性ポリウレタンおよび
 - ポリアミド

から成る三元化合物から成り、この他に協合 によりその他の常用のポリオキシメチレン成 形材料 森加物を含有する耐衝撃性成形材料に おいて、成分(A)の含分が68~93重量ので あり、 取分(B)の含分が 5~30 重量のであり、 成分(C)の含分が2~25重量のであつて、3 他の前記収分の含分が台せて100重量あと なるととおよび成分(C)が、600~4000 分子性単位のポリアミドプロック長さおよび 600~2000分子 並単位のポリエーテル

プロック長さを有し、ショア硬さA75とシ ョア硬さりもろとの間のショア硬さおよび 120~200℃の融点を有する熱可製性ポ リエーテルプロックコポリアミドであること を特徴とする耐衡撃性成形材料。

発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、主として、

- 少なくとも1種のポリオキシメチレン、
- 最高95までのショア硬さAおよび□°C未 満のガラス転移温度を有する少なくとも 1 種 の熱可塑性ポリウレタン
- (C) ポリアミド

から成る三元低合物から成り、との他に場合に よりその他の常用のポリオキシメチレン成形材 科協加物を含有する耐衝撃性成形材料に関する。 従来の技術

西独国特許第1193240号からすでに、 主として公知の高分子ポリウレタン材料および 公知の高分子ポリオキシメチレンを5:95~ 95:5の車量場の割 含有する、熱可盟的に反復加工して成形体を製造しりる成形材料はならにポリス知である。前記の公知成形材料はさらにポリアミド、例えば重合されたカプロラクタムから 成るポリアミドも含有することができる。

また西独国特許出額公開第3303761号からもすでに、ポリオキシメチレンの他に全混合物に対して5~60重量場のポリウレタンを含有する、耐衝撃的に改良されたポリオキシメチレンも公知である。またこの公知成形材料もさらに然作用に対する安定剤としてポリアるには前れな特徴が示されていない)を含有するととができる。

しかし、主としてポリオキシメチレンおよび 熱可塑性ポリウレタンからのみ似る 放形 材料は、 熱的に十分安定ではない。 この 事実は、 選案下 ならびに空気進入時の加熱の際に純粋なポリオ キシメチレンと比べて 重量損失が高められる こ とによつて、 特に射出成形加工時に 遊離 するモ ノマーのホルムアルデヒドによつて形成される

り、 成分(B)の合分が 1 0~20重登場であり収分(C)の合分が 5~15 重量 男であつて、 3種の前に収分の合分が合せて 100 転並男となる組成が有利である。

本発明による成形材料の主成分を次すポリオキシメチレンは、ホルムアルデヒドまたはトリオキサンのホモポリマーまたはトリオキサンの ポリマーであつて よい。 これらの ポリマーは 銀状 料造を有していてもよい。 これらは 単分れまたは 架偽されていてもよい。 ことができる。 独でまたは 混合物として 使用することができる。

型付滑物が場合されることによって認められる。 また純粋なポリオキシメチレン成形材料の安定 化のために迪常使用されるポリフミドを、通常 適用される量で加えても、ポリオキシメチレン /ポリウレタン混合物の熱安定性の十分な改善 は得られない。

発明の構成

本発明による成形材料は、成分(A)の含分が5 ~ 3 を 世界であり、成分(B)の含分が2 ~ 2 5 を 世界であり、成分(C)の含分が2 ~ 2 5 を 世界のであった。 3 種の前記成分(C)が、600~ を はっかった。 5 を 中位のがりていた。 6 00~ を 中位のがりた。 6 00~ を 中位のがりた。 6 00~ を 中位のがりた。 6 00~ を 中位のがらると 1 2 0~ 2 00~ を 中のがりまた。 1 2 0~ 2 00~ 2

特に、成分(A)の含分が15~85重数のであ

とこでホルムアルデヒドまたにトリオキサンのホモボリマーとは、その半アセタールヒドロキンル末端基が化学的に、例えばエステル化またはエーテル化によつて分解に対して安定化されているようなポリマーのことである。トリオキサンのコポリマーとは、トリオキサンとトリオキサンと共复合可能な少なくとも1 権の化合物とから成るコポリマーの調である。

トリオキサンと共盛台可能な削記化合物は、 例えばる~5 員、好ましくは3 員を有する 環状 エーテル、5~11員、好ましくは5~8 員を 有する、トリオキサンとは異なる 環状アセター ル、特にホルマール、および 駅状ポリアセター ル、特にポリホルマールである。 このような共 政分はその都飲 0.01~20 監盤の、好ましく は 0.1~10 監盤の、特に1~5 取盘ので使用 される。

コモノマーとしては、将に一般式!:

$$CH_2 - (CHR)_x - (O - (CH_2)_x)_y - 0$$
 (1)

で示される化合物が強いある。前記式中 R は 水果、 炭 器原子 1 ~ 6 個、 好 ま し く は 1 ・ 2 ま た は 3 個の ハロ ゲ と 原子、 好 ま し く は 2 ま た な 選 条子で 直接 されていい し と な 原子 で で と が 2 で も と な 2 で も と な 2 で も と な 2 で も と で な 2 で も と で な 2 で な 5 で に 4 の 整数 で も 5 で に 4 の 整数 で も る。

以状エーテルとしては、 就中エポキシド、 例 えばエチレンオキシド、 スチロールオキシド、 プロピレンオキシドまたはエピクロルヒドリン、 ならびに 1 価または多価アルコールまたはフェ ノールのグリシジルエーテルが適当である。

2、3または4個を有する脂肪族α,ω-ジオールの境状ホルマールのホモポリマー、例えはポリ(1,3-ジオキソラン)、ポリー(1,3-ジオキサン)を使用する。

本発明により使用されるポリオキシメチレンの粘度数の値(ジフェニルアミン2直 10 多を含有する、ジメチルホルムアミド中のポリマー裕被について、135℃で設度 0.5 8 / 100ml で測定)は、一般に少なくとも30(ml / 9)でなければならない。 ポリオキシメチレンの結晶 脱点は、140~180℃、好ましくは 150~170℃の範囲にあり、その密度は 1.3 8~1.4 5 8×m⁻¹ である(DIN 5 3 4 7 9 により測定)。

本発明により使用される、好ましくは二元または三元トリオやサン・コポリマーは、公知のようにして関イオン性 融媒の存在で 0 ~ 150℃ 好ましくは 7 0 ~ 1 4 0 ℃の 個度でモノマーを 直合することによつて製造される(例えば西独

つて中断される。 てもよい脂肪族をた性脂類式

は、ω・ジオール、例えばグリコールホルマー

ル(1,3-ジオキンラン)、プロパンジオー

ルホルマール(1,3-ジオキサン)、プタン

ジオールホルマール(1,3-ジオキセパン)、

ジグリコールボルマール(1,3-ジオールホルマール(1,3-ジオールホルマール(1,3-ジオールホルマール(1,3-ジオールホルマール(1,3-ジオールホルマール(1,3-ジオーン) なよびプテンジオールホルマール(1,3-ジオキサンクロへプテン-5)

が超当である。

しかしまた、特にトリオキサンのターポリマーの製造のためには、ジホルマール、例えばジグリセリンジホルマールが過当である。

級状ポリアセタールとしては、削配定能の以 状アセタールのホモまたはコポリマー、ならび に脂肪族または脂切式α,ω・ジオールと脂肪 族アルデヒドまたはチオアルデヒド、好ましく はホルムアルデヒドとの観状縮合生成物が適当 である。特に敗劣原子2~8個、好ましくは

国特許出願公告第1420283号参照)。と の場合独雄としては例えばルユイス酸、すなわ ち三弗化ホウ素および五弗化アンチモンおよび このようなルユイス酸の錯化合物、好ましくは エーテレート、例えば三弗化ホウ末・ジェチル - エーテレートまたは三弗化ホウ料 - ジー t -プチルエーテレートが使用される。さらにプロ トン酸、例えば過塩素酸および塩様化合物、例 えはトリフエニルメチルヘキサフルオロホスフ エートまたはトリエチルオキソニウムテトラフ ルオロポレート、アセチルペルクロレートまた は過塩素飯のエステル、例えばメトキシメチル ペルクロレートまたはも - プチルペルクロレー トも適当である。分子量の調節のためには、ト リオキサンの窓合時に連鎖移動剤として作用す。 ることが知られてすべての物質を使用すること ができる。重合は塊状、懸濁液やよび溶液で行 定 うととができる。不安な部分を除去するために、 コポリマーに、第一アルコール末端基までの熱 的または智型された加水分解的分解を施す(例

えば西独国特許出願 第1445273号かよび同第1445294号)。

また本発明により使用される、ホルムアルデヒドまたはトリオキサンのホモポリマーも、公知法でモノマーの接触重合によつて製造される(例えば西独国特許出願公告第1037705号かよび第1137215号診照)。

また 最後に 本発明により 使用されるポリオキンメチレンは、 ポリオキシメチレン 成形 材料への その他の 常用 磁加物を 通常 適用 される 量で含有する ことができる。 このような 確加物の例は、公知の 熱安定剤、 例えば カルポン 敏 アミド、 インなわちシュウ酸アミド、 マロサンアミド、 イン

適当なジイソシアネートは、例えば一般式:

二価脂肪族基としては、例えばアルキレン基

フタル設で、テレフタル設ジアミドおよびトリメシン酸トリアミドの紹合生成物、難抑発性 s-トリアジン誘導体、すなわちメラム、メレムおよびメロン、メラミンとホルムアルデヒドとから此る紹合生成物, 架外線吸収剤および光安定剤

例えば

2 - (2 - ヒドロキシフエニル) - ペンゲトリ .アゲール、

2 , 4 - ピス - (2 - ヒドロキシフェニル) -6 - アルキル - 8 - トリアジン、

4-ヒドロキシペンサフェノン、

1 , 3 - ピス - (2 - ヒドロキシベンザイル) - ベンザール - 訪遊体、

かよびシュウ酸ジアミド、 すなわちシュク散ジ アニリド

である。

本発明により使用される熱可塑性ポリウレタンは、例えば西独国特計第1193240号または西独国特許出額公開第2051028号に

-(CH₂)n-(nは好ましくは2~12)、すなわちエチレン盐、プロピレン基、ペンタメチレン 基または2-メチルペンタメチレン 甚、2,4-トリメチル-ヘキサメチレン 甚または2,4,4-トリメチルへキサメチレン 甚が 適当 である。 特に 有利な、このような 独類のジイソシアネート、2,2,4-かよび2,4,4-トリメチルヘキサメチレンプネートである。

また前記式(II)において、Rは開鎖二価脂肪族 选と脂塊式造との結合も扱わすことができ、例 えは

を扱わすことができる。前記式中 R1 は炭条原子 1 ~ 8 個、好ましくは 1 ~ 3 個を有する直鎖または分枝鎖飽和脂肪族基を裂わす。ここで 2 個の環は好ましくは未置換シクロヘキシレンを

表わし、他方 R¹ は好ましくはメチレン基、エチレン基、メチルメチレン基またはジメチルメチレン基を表わす。

一般式(II)において R が二価の芳香族基を装わす場合には、 阿基は好きしくは F ルイレン基、 ジフエニレンメタン基、 フエニレン基、 ナフチ レン基である。 これに対応するジイソシアネー F の例は次下のとおりである:

2 . 4 - トルイレンジイソンアネート、2 . 6 - トルイレンジイソシアネート、ジフェニルーメタン - 4 . 4 - ジイソンアネート、3 . 3 - ジメチルジフェニルメタン - 4 . 4 - ジフェニルン・ジイソシアネート、3 . 3 - ジトルイレン - 4 . 4 - ジイソンアネート、m - フェニレン・ジイソシアネート、m - フェニレン・ジイソシアネート、p - フェニレンジイソシアネート、 o - フェニレンジイソシアネート、 o - フェニレンジイソシアネート、 1 - クロルシフェニレン - 4 . 4 - ジイソシアネート、4 - クロル・

合物は遊職 OH - 末端基を有する。

脂肪族ポリエステルは、主として500~
10000、好ましくは500~5000の分子盤を有する未架橋ポリエステルである。酸成分に関しては、同成分は、無分枝鎖かよび/または分枝鎖脂肪族ジカルポン酸、すなわち一般式:

$$HOOC-(CH_2)_D-COOH$$
 (N)

(n=0~20、好ましくは4~10)で示されるジカルポン酸、特にアジピン酸かよびセパシン酸から誘導される。また脂塩式ジカルポン酸、例えばシクロヘキサンジカルポン酸をよびこのようなカルポン酸と前記脂肪族ジカルポン敏との混合物もこの目的のために使用することができる。

数ポリエステルのアルコール成分としては、 就中無分核鎖または分核鎖脂肪族第一ジォール、 すなわち一般式:

$$HO - (CH_2)_m - OH$$
 (V)

1 . 3 - フェニレンジイソシアネート、1 . 5 - ナフチレンジイソシアネートかよび1 . 4 - ナフチレンジイソシアネート。

また式(II)のツイソシアネートは、オリゴマー、例えばジマーまたはトリマーの形で使用してもよい。 またとのようなポリイソシアネートの代りに、 耐配イソシアネートから例えばフェノールまたはカブロラクタムの付加によつて得られる、 公知法でプロックト ポリイソシアネートも使用することができる。

脂肪疾がリヒドロキシル化合物としては、ポリエーテル、すなわちがリエチレングリコールエーテル、ポリプチレングリコールエーテルがカールエーテルが超当である。まりまり、はなっているといったが、はなっているといったが、はなっているといったといったといったいからといったといったいからしているといったいからしているといったいからしているといったいからしているといったいからにはないにはなっているといったいからしているといったいからしているといったいかにはないにはないできません。

(m m 2 ~ 1 2、好ましくは2 ~ 6)で示されるジオールが適当である。この場合特にエチレングリコール、1 , 4 - プタンジオール、1 , 6 - ヘキサンジオールおよび2 , 2 - ジメチルブロパンジオール・1 , 3、ならびにジエチレングリコールが挙げられる。また脂 壊式 ジオール、すなわちピスーヒドロキシメチルーシクロヘキサン、またはこのようなジオールと脂肪族ジオールとの混合物も適当である。

ポリエステルは、その都度一度ジカルポン酸と一種のジオールとから、しかしまた前記のように、数種のジカルポン酸および/または数種のジオールから製造することができる。

ポリウレタンの製造の際の連組延長剤としては、就中低分子ポリオール、特にジオール、ならびにポリアミン、特にジアミン、または水を使用することができる。

本発明により使用すべきポリウレタンは、熱可型性、つまり大体において未架構であり、従 つて注目すべき分解現象なしに反復裕融可能で ある。

削削ポリウレタンは、単独でまたは種々の分子はおよび/または基本種のものの混合物としてポリオキシメチレン中に混入される。

本発明により使用すべきポリアミドは、ポリアミド:ポリエーテル = 80:20~20:80
の重量比を有する熱可塑性ポリエーテルプロックコポリアミドである。硬質ポリアミドプロックの分子量は600~4000、好ましくは800~2000をは600~2000分子量単位で

キッドとプロピレンオキシドとから成るコポリエーテル、特にポリテトラメチレングリコールが適当である。 同様に OH 末端基を有するポリアセタール、すなわちポリ(1,3-ジオキソラン) またはポリ(1,3-ジオキセパン) も使用することができる。

本発明により使用されるポリエーテルプロックコポリアミドは、公知法で相応のポリエーテルジオールおよびカルポキシ末端をを有するポリアミド・中間生成物の裕融物の返縮合によつて製造することができる。該コポリアミドはATOCHEM 社製の商品名ペパックス(PEBAX)として商楽的に得られる。

本発明による成形材料は、有利には主として粉末状または顆粒状で存在する成分を混合し、次に均質化することによつて製造する。しかしまた個々の成分は、裕液でまたは分散状で混合鉄置または均質装置で加えてもよい。

 ある。ポリエーテルプロックコポリアミドのショア硬さはショア硬さA 7 5 ~ ショア硬さ D 6 3、好ましくはショア硬さ A 7 5 ~ ショア硬さ D 5 5 であるべきである。

ボリエーテルプロックコポリアミドは、 120 ~ 2 0 0 ℃の温度短囲、好ましくは 1 4 0 ~ 1 7 0 ℃で裕融すべきである。

ポリアミド・プロンクの基本 骨格は、ポリ (カプロラクタム)(PA6)、ポリ(11-アミノウンデカンアミド)(PA7)、ポリ (ラウリンラクタム)(PA12)、ポリ(へ キサメチレンアジパミド)(PA66)、ポリ (ヘキシメチレンセパカミド)(PA610)、 ポリ(ヘキサメチレンドデカンアミド)(PA 612) かよび 相応のコポリマー、 好ましは ポリ(ラウリンラクタム)から成つていてもよい。

ポリエーテルプロックとしては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポ リテトラメチレングリコールまたはエチレンオ

破、例えばロール、カレンダー、 違紋機または 押出級で、ポリオ中シメチレンの結晶融点を超 える温度、つまり150~250℃の温度、好 ましくは170~200℃で行う。

火 施 例

次に本発明を実施例および比較実験により説明するが、この緊選択した熱可避性ポリウレタ

ンについて、ポリエーデンプロックコポリアミドの作用を領導ポリアミドと比較して示す。

例中に記載した多数は、全成形材料に対する 重貨のである。 登案(N₂) および空気下での 熱安定性は、220℃で2時間後に重量損失と して側定する。 MFI は190℃および荷重 2.16kpで測定する。

- 40°Cで射衝撃性を測定するために、直径 60m かよび厚さ2mの円板を- 40°Cで16時間凍結させ、次にその都度 DIN 53443により23±1°Cで15秒以内でフォーク刺入法(Einga belung amethode)によつて試験する。50%破損仕事wをジュールで記載する。

等級分け: +++ ロ中等度

++ = 低かあり

+=殆どなし

0 = きれい

使用する材料:

TPA 2: ショア硬さ A 8 3 かよび 融点 1 5 2 ℃を有するポリエーテルプロツクコ ポリアミド (PA 12 - PTMO)。

商品名:ペパックスる533。

TPA 5: ショア砂さ A 9 0 かよひ 融点 1 6 8 ℃を有するポリエーテルプロツクコ ポリアミド (PA 12 - PTMG)。

商品名:ペパックス4033。

TPA 4: ショア配さD 55 および触点 168℃を有するポリエーテルプロックコ ポリアミド(PA 12 - PTMG)。

商品名:ペパックス5533。

TPA 5: ショア硬さD 63 および融点 173℃を有するポリエーテルプロツクコ ポリアミド(PA 12 - PTMO)。

商品名:ペパックス6333。

D) 対照ポリアミド(PA):

P A 1 : 敝点 2 2 0 ℃ およびプリネル飲さ 1 5 0 N / m² を有するポリ (ヘキサメチ レンアジパミド)

A) ポリオキ チレン(POM):

約2.5 多のコモノマー合分を有するトリオキサンおよび1,3-ジオキセパンから成るコポリマー、然安定剤としてのメラミン・ホルムアルデヒド・結合物 0.3 多および酸化防止剤としてのヘキサンジオール・1.6-ピス・(3.5-ジ・セ・プチル・4-ヒドロキシフエニル)プロピオネート 0.3 劣によつて安定化されている。

B) 熱可型性ポリウレタン (TPU):

ショア使さ A 85、 引張伸び 450 あむよ ひガラス 伝 移 温 皮 − 45 ℃ を 有す る 芳 香 族 熱 可 型性 ポリウレタン。

C) 熱可塑性ポリエーテルプロックコポリアミ ド(TPA):

TPA 1: ショア砂さ 75 および 触点 148℃ を有するポリエーテルプロックコポリアミド [PA 12 - ポリテトラメチレングリコ ール (PTMG)]。

商品名: ペパックス (PEBAX) 2 5 3 3。

P A 2 : 融点 1 8 8 ~ 1 8 9 °C を有するポリ (カプロラクタム) およびポリ(ヘキサメ チレンアジパミド) から成るオリゴマーコ ポリアミド。

P A 3: 融点範囲 1 8 4 ~ 1 8 7 ℃ かよびショア使さ D 7 0 を有するポリ (1 1 - アミノウンデカンアミド)

P A 4: 融点範囲 1 6 8 ~ 1 7 2 ℃ およびショア硬さ A 7 2 を有するポリ (ラウリンラクタム)。

P A 5 : 脚点範囲 2 1 7 ~ 2 2 1 ℃ かよびプリネル 使さ 1 3 D N / m² を有するがり (カプロラクタム)。

P A 6: 融点範囲217~221°C シェびプリネル飲さ90N / mm² を有するポリ(カ
プロラクタム)。

P A 7 : ピカー軟化温度 1 5 0 ℃ かよびショ ア硬さ D 6 3 を有するポリ (ラクリンラ クタム)。

P A 8 : 啟点範囲 1 8 3 ~ 1 8 7 ℃ かよびシ

0

H

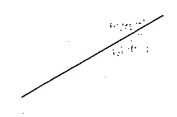
38

ョア硬さ るるを有 子るポリ(11. - アミ ノウンデカンアミド)。

P A 9 : 融点 1 9 6 ℃を有するポリ(カプロ ラクタム) かよびがり (ヘキサメチレンア ツパミド)から取るコポリアミド。

比較契駁aおよび例1~3:

成分 POM 、TPU および TPA 1 を類粒状で表 1 に記載した恵益割合で混合し、二本スクリュー 押出機で均質化し、均質混合物を再び粗粒化し た。との親拉について熱安定性を測定し、前記 試験体について50多級損仕事wを測定した。 結果を表1に総括してある。



重量损失 N2 POM-TPU-TPA1 比較実験

腴

Þ

(ガードグ)

H

40

w(-40°C)

面内近外・沿路(おり) 1.00 0.94 0.54 0.57 0.38 0.350.08 (%) 80-20-0 80-16-4 80-18-2 80-14-6 (%) かにび例

比較與段 D および例 4 ~ 7:

異なる熱可塑性ポリエーテルプロックコポリ アミドを表2で配配した重量約合で POM および TPUと混合し、二本スクリュー押出版で均質化 し、均質協合物を再び顆粒化した。前記のよう にして試験を行つた。結果は安2に総括してあ る:

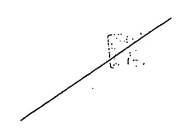
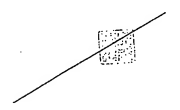


表 2

比較実験	POM-TPI 80-20-0	J-TPA /	16)		POM-TPO 80-14-6	J-TPA /	193		POM-TP	J-TPA / (9	
かよび例	延貸損失 N ₂ (%)	加量損失 空気 (%)	W(-40°C) (ジュール)	付雅物		重加损失 空気 (%)	₩(−4 ㎡c) (ジュール)			別量損失 空気 (%)	W(-40℃) (ジュール)	付а物
b -	0.32	1.00	40±2	++								
4 TPA	2				0.22	0.58	49±9	0	0.07	0.85	43±7	0
5 TPA	3				0.29	0.49	47±2	0	0.25	0.39	39±4	0
6 TPA	4				0.42	0.51	31±4	+	0.19	0.49	38±4	0
7 TPA	5				0.31	0.67	33±2	+	0.19	0.52	20±1	0

・ 比較実験でおよびDならびに例8~14:

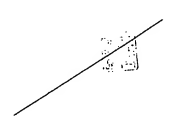
成分 POM、 TPU および TPA 2 を類粒状で表 3 に記載した重越割合で混合し、二本スクリュー押出機で均質化し、均質混合物を再び類粒化した。 削配のようにして試験を行つた。 結果を表 3 で総括した:



	POM-TPA1	重量損失 Ng (多)	a量損失・空気 w(ー40°C) (s) (ジュール)	W(-40°C) (ジュール)	付着物
v	75-25-0	0.55	1.34	35 ± 5	‡
æ	75-23-2.	0.57	1.00	40 ± 3	‡
٥	75-20-5	0.29	0.61	44 ± 5	+
10	75-15-10	0.17	1.00	38 ± 6	0
#	75-10-15	0.11	1.29	31 ± 5	0
Ð	85-15-0	0.55	1.31	22 ± 3	+
12	85-13-2	0.52	0.92	31 ± 1	+
13	85-10-5	0.25	0.79	31 ± 5	0
4	85-5-10	0.11	1.34	25 ± 7	0



種々の標準ポリアミドを、炭4に配取した重量割合で POM および TPU と混合し、二本スクリュー押出機で均質化し、均質混合物を再び類粒化した。前記のように試験を行つた。結果は炭4で総括してある:



			##	4		
比。实数数数	比較 POM-TPU-PA 與疑 (多)	PA	重量損失Ng (%)	直量損失 空気 (多)	₩(-40°C) (ジューハ)	存留智
•	80-20-0		0.38	1.00	40±2	‡
4	80-18-2	PA1	0.74	1.14	. 2 >	‡
80	80-16-4	PA1	0.76	1.14	< 2	‡
д	80-14-6	PA1	0.70	1.17	\ -	‡
4	80-18-2	PA2	0.74	1.29	15±1	‡
÷	80-16-4	PA2	0.55	1.34	0 1 1	‡
¥	80-14-6	PA2	0.41	0.99	< 2	‡
٦	80-18-2	PA3	2.11	2.90	•	1
B	80-16-4	PA3	9.65	11.46	1	ı
a	80-14-6	PA3	17.2	20.4	1	•
0	80-18-2	PA4	0.48	0.92	27±5	‡
α	80-16-4	PA4	0.56	0.97	33±2	‡
σ	80-14-6	PA4	0.46	0.94	29±13	‡
н	80-14-6	PA5	1.01	1.38	14±2	‡
Ø	80-14-6	PA6	0.74	1.16	18±9	‡
£4	80-14-6	PA7	0.67	0.78	35±7	‡
2	80-14-6	PA8	0.47	0.80	40±9	‡
>	80-14-6	PA9	0.70	1.19	33±3	‡

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.